医療機器承認番号:21800BZZ10029000

\*機械器具 51 医療用嘴管及び体液誘導管 高度管理医療機器 心臓・中心循環系カテーテルガイドワイヤ 35094114

# フィルメックプラスチックガイドワイヤー

(クイックフレックス)

## 再使用禁止

## 【警告】

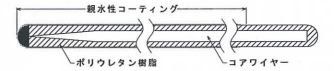
- 本製品は血管造影、IVR の手技に精通した医師が必ず X 線透視下で使用すること。
- ・目的の是非を問わず本製品を改造しないこと。
- ・本製品を使用中は、必ず高解像度X線透視モニターで確認しながら慎重に操作すること。本製品の先端(柔軟側)の 状況を確認しないまま操作しないこと。
- 本製品の表面をアルコール、グルコン酸クロルへキシジン 水溶液等に浸けたり、これらを浸したガーゼ、脱脂綿等で 拭かないこと。また、乾いたガーゼや脱脂綿等で拭かない こと。「親水性ポリマーの破損や樹脂の侵食により表面の潤 滑性が著しく低下する。」使用する際は、ヘバリン加滅菌生 理食塩水で表面を必ず湿らせてから用いること。
- 本製品の操作時に少しでも抵抗を感じたり、先端の動きや 位置の異常に気づいたときは、無理に抜かずにシステムご と交換すること。
- 併用する医療機器の添付文書及び取扱説明書を必ず参照すること。

## 【禁忌·禁止】

- · 再使用禁止
- 本製品は血管造影、IVR 用であるが、脳血管(頭蓋内)には絶対に使用しないこと。
- 本製品と金属部分が直接接触する可能性のあるアテレクト ミーカテーテル等の使用はしないこと。[本製品の破損や断 裂が生じる場合がある。]
- 本製品を挿入、抜去する際、絶対に金属針や金属外套管などを使用しないこと。[本製品の表面を著しく破損する恐れがある。]
- ・金属製のトルクデバイスは使用しないこと。[本製品の損傷の原因となる。]
- 活栓付きカテーテル内に本製品を挿入した状態での活栓操作は行わないこと。[本製品の破損、破断の可能性がある。](適用対象(患者))
- 妊娠している、あるいはその可能性がある患者。[X線造影による胎児への影響が懸念される。]

## 【形状・構造及び原理等】

・ガイドワイヤー



#### 【使用目的、効能又は効果】

本製品は、血管造影用カテーテル、血管造影用マイクロカ テーテル、ガイディングカテーテル等を、目的とする部位に 誘導するために使用されるガイドワイヤーである。

## 【品目仕様等】

接合部強度 2.21N (225gf) 以上

※ 製品ごとの仕様については、各製品のラベルを確認のこと。

## 【操作方法又は使用方法等】

本製品は、エチレンオキサイドガスによる滅菌製品である ため、包装を無菌的に開封すれば、直ちに使用することが できる

但し、ディスポーザブル製品であるので、1 回限りの使用 で再使用できない。

- 1. ガイドワイヤーをホルダーごと包装から取り出す。その際、 ガイドワイヤー先端を折り曲げないよう注意する。
- 2. シリンジを用いてフラッシュコネクターからホルダー内へ、ヘ パリン加滅菌生理食塩水を注入する。ホルダー先端からヘパ リン加滅菌生理食塩水が吹き出る場合があるので注意する。
- 3. ヘパリン加減菌生理食塩水をホルダー内に満たし、ガイド ワイヤーをホルダーから抜去し、表面に潤滑性があることを 確認する。ホルダーから抜去する際、抵抗が感じられたら、 再度ホルダー内にヘパリン加減菌生理食塩水を注入して ガイドワイヤーに潤滑性を与える。
- 4. 必要に応じて本品の先端を形状付けする。形状付けは本 品の表面がぬれた状態で慎重に行うこと。
- 5. 使用するカテーテル内には、前もってヘパリン加滅菌生理 食塩水を満たしておく。

- 6. 付属品のインサーター等を用い、先端が曲がりやすいガイ ドワイヤーを止血アダプター等に入れた後、ガイドワイヤー の先端よりカテーテル内腔に挿入し使用する。ヘパリン加 滅菌生理食塩水に浸したガーゼ等でガイドワイヤーを掴む と、操作が容易になる。
- 7. ガイドワイヤーはカテーテル内で抵抗が小さく滑りやすい ので、カテーテルハブの後端から少なくとも 5cm 程度出し、 常に保持しながら操作する。

## 【使用上の注意】

- 1. 重要な基本的注意
- 1) 本製品はディスポーザブル製品である。再使用、再滅菌を しないこと。また、包装が開封されていたり、破損したりして いる場合は、絶対に使用しないこと。本製品の開封は必ず 使用直前に行うこと。
- 2) 使用前に、本製品が血管造影周辺機器に適合している ことを必ず確認すること。
- 3) 診断部位と解剖学見地から、適切な先端形状、サイズを 選択すること。
- 4) 併用するカテーテル等の中には内径の許容誤差により 操作中に親水性ポリマーが破損する可能性があるので、 導入時に抵抗を感じるようなカテーテルとの併用は避け ること。
- 5) 本製品は、使用前に必ずガイドワイヤーホルダー内、及 びカテーテル内にヘパリン加減菌生理食塩水を注入し、 全表面が濡れたことを確認してから取り出し、カテーテル 等の挿入を行うこと。
- 6) 使用前に先端(柔軟側)、後端を確認し、必ず先端から挿 入すること。
- 7) 本製品の表面に付着した血液や造影剤はヘパリン加減 菌生理食塩水に浸したガーゼ、脱脂綿等で軽く拭き除去 すること。薬剤や他の溶剤等が染みたガーゼ、脱脂綿等 は絶対に使用しないこと。
- 8) 本製品は表面が濡れていないと潤滑性が発揮できないので、ホルダー及びカテーテル内を、ヘパリン加減菌生理食塩水で満たして、本製品の表面を濡らした状態で取り扱うこと。
- 9) 血管造影でのカテーテル等の挿管方法については、使用するカテーテル等の添付文書及び取扱説明書に従うこと。
- 10) Y コネクターで本製品を強く固定した状態で本製品を動かさないこと。 [本製品の損傷の原因となる。]
- 11)トルクデバイスを締め付けた状態で固定位置を変えないこと。 [本製品の損傷の原因となる。]
- 12) 全ての操作は無菌的に行うこと。

#### 2. 不具合·有害事象

本製品の使用に際し、不具合ならびに有害事象が生じることがある。なお、有害事象が重篤な場合には死亡や重大な 合併症を誘因する可能性がある。本製品を使用する前に、 必ず添付文書を全て読むこと。

- 1) 不具合
- 折れ、曲がり
- 破損
- 断裂
- 抜去困難
- 2) 有害事象
- · 急性心筋梗塞
- ・ (不安定)狭心症
- 心室細動を含む不整脈
- 血管の損傷

## 【貯蔵・保管方法及び使用期間等】

1. 貯蔵・保管方法

保管の際には、曲げたり重い物の下に置いたりせず、ま た水ぬれに注意し、高温、高湿、直射日光を避けること。

2. 使用期間

本製品は、滅菌済み 1 回限り使用のディスポーザブル製品のため、開封後は直ちに使用し、再使用はしないこと

3. 有効期間・使用の期限

製造後3年【自己認証(当社データ)による】 本製品の製品ラベルに記載されている「有効期限」まで に使用すること。

## 【包装】

1本/袋、1~5袋/箱

## 【製造販売業者及び製造業者の氏名または名称及び住所等】

製造販売業者:フィルメック株式会社

住 所 : 愛知県名古屋市守山区天子田 3-109

製造業者 : フィルメック株式会社

住 所 : 愛知県名古屋市守山区天子田 3-109

販売元・連絡先:株式会社カネカメディックス \*\*住 所:大阪市北区中之島 2-3-18

(中之島フェスティバルタワー)

電話番号 : 06-6226-5256